#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2004067931 A

(43) Date of publication of application: 04.03.04

# (54) METHOD FOR PRODUCING AQUEOUS DISPERSION OF GOLD AND INK FOR INK-JET RECORDING

#### (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing an aqueous dispersion of gold having excellent dispersion stability of gold even at a high gold concentration and provide an ink for ink-jet recording having excellent dispersion stability and surely reproducing the gold color.

SOLUTION: The method for the production of an aqueous dispersion of gold contains (1) a step to mix a reaction water phase composed of an aqueous solution of

chloroauric acid (HAuCl<sub>4</sub>) with an organic phase composed of a hydrophobic organic solvent solution of a tetraalkyl ammonium salt to transfer the chloroauric acid to the organic phase, (2) a step to add a reducing agent to the system, (3) a step to mix the organic phase with "a transfer water phase composed of the aqueous solution containing a compound of general formula (I)" and (4) a step to separate the transfer water phase from the organic phase. General formula (I) is  $HS(CH_2)_n$ -X wherein X is a hydrophilic group; and (n) is an integer of 1-12. The ink for ink-jet recording contains the aqueous dispersion of gold.

COPYRIGHT: (C)2004,JPO

(51) Int. CI

C09C 1/00

B22F 9/24

B41J 2/01

B41M 5/00

C09D 11/00

C09D 17/00

(21) Application number: 2002231438

(22) Date of filing: 08.08.02

(71) Applicant:

SEIKO EPSON CORP

(72) Inventor:

KOYANAGI TAKASHI TAKEMOTO KIYOHIKO

SON HITONORI FUKUI TOSHIMI SATO AYAKO YAMADA KENJI (19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開2004-67931 (P2004-67931A)

(43) 公開日 平成16年3月4日(2004.3.4)

(51) Int.Cl. 7 CO9C 1/00 B22F 9/24 B41 J 2/01 B41 M 5/00 CO9D 11/00	F I CO9C B22F B41M CO9D CO9D 審查請求 利	11/00 17/00	テーマコード(参考) 2CO56 F 2HO86 E 4JO37 4JO39 4KO17 頁の数 5 OL (全 12 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (22) 出願日	特願2002-231438 (P2002-231438) 平成14年8月8日 (2002.8.8)	(71) 出願人 (74) 代理人 (72) 発明者 (72) 発明者	セイコーエプソン株式会社 東京部新宿区西新宿2丁目4番 I 号
		(72) 発明者	孫 仁徳 京都府京都市下京区中堂寺南町 1 3 4 番地 京都リサーチパーク 株式会社関西新技 桁研究所内 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 金の水系分散液の製造方法及びインクジェット記録用インク

# (57)【要約】

【課題】金を高濃度で含有しても、金の分散安定性に優れる金の水系分散液の製造方法、及び、分散安定性に優れると共に金色を確実に再現し得るインクジェット記録用インクを提供すること。

【解決手段】下記工程を有する金の水系分散液の製造方法、及び、金の水系分散液を含有するインクジェット記録用インク。

- (1)塩化金酸(HAuCl4)水溶液から構成される反応用水相と、テトラアルキルアンモニウム塩の疎水性有機溶液から構成される有機相とを混合して、塩化金酸を有機相に移動させる工程、
- (2) 還元剤を添加する工程、
- (3) 有機相と、下記一般式(I)で表される化合物を含む水溶液がら構成される移動用 水相」とを混合する工程、及び、
- $HS(CH_2)_n X$  (I)

(式中、Xは親水性基を表し、nは1~12の整数である。)

(4)移動用水相と有機相とを分離する工程

【選択図】 なし

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】

下記工程を有する、金の水系分散液の製造方法。

- (1)塩化金酸(HAuCl4)水溶液から構成される反応用水相と、テトラアルキルアンモニウム塩の疎水性有機溶液から構成される有機相とを混合する工程、
- (2) 還元剤を添加する工程、
- (3)前記有機相と、「下記一般式(I)で表される化合物を含む水溶液から構成される 移動用水相」とを混合する工程、及び、

 $HS(CH_2)_n - X$  (I)

(式中、Xは親水性基を表し、nは1~12の整数である。)

(4) 前記移動用水相と前記有機相とを分離する工程

【請求項2】

前記一般式(I)で表される化合物が、下記一般式(II)で表される化合物とアルカリ性化合物とを混合することにより形成させられる、請求項1に記載の金の水系分散液の製造方法。

 $HS(CH_2)_n - A$  (II)

(式中、Aは酸基を表し、nは1~12の整数である。)

【請求項3】

前記一般式(II)において、Aが、カルホン酸及び/又はスルホン酸である、請求項 2 に記載の金の水系分散液の製造方法。

【請求項4】

前記一般式(I)において、Xが、カルボン酸塩及びスルホン酸塩からなる群から選択される1種以上である、請求項1に記載の金の水系分散液の製造方法。

【請求項5】

請求項1~4のいずれが一項に記載の金の水系分散液の製造方法から得られる金の水系分散液を含有する、インクジェット記録用インク。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、金の水系分散液の製造方法及びインクジェット記録用インクに関する。

[0002]

【従来の技術】

インクジェト記録方法は、 概細なノズルがらインク組成物(本明細書において、 単にインクともいう)を小滴として吐出して、 文字や図形を紙等の記録媒体表面に記録する方法である。 インクジェット記録方法としては、 電歪素子を用いて電気信号を機械信号に変化して、 ノズルヘッド部分に貯えたインクを断続的に吐出して記録媒体表面に文字や記号を記録する方法や、 ノズルヘッド部分に貯えたインクを吐出部分に極めて近い個所で急速に加熱し泡を発生させ、 その泡による体積膨張で断続的に吐出することで記録媒体表面に文字や記号を記録する方法などが開発、 実用化されている。

そして、インクジェット記録方法によれば、 高解像度で高品位な画像を高速且っ簡便に印刷することが可能で、特に、カラー印刷においては写真に代わりする画像形成方法となってきている。

[0003]

近年、カラー印刷において、様々な色の再現が益々求められるようになっており、中でも 金色や銀色等を再現できるインクジェット記録用インクが求められている。

[0004]

金色を再現するための金の水系分散液としては、金イオンを含む酸性水溶液にクエン酸等の還元剤を添加して得られる金の水系分散液が知られている

しかしながら、金の水系分散液は、分散安定性が不十分であるので、それを解決するために上記金の水系分散液に界面活性削等の添加剤を添加することが行われてi)る(特開平7

10

20

30

50

-204493号公報及び特開平8-89788号公報参照)。

[00005]

また、金イオンを含む酸性水溶液に、特定の保護高分子を添加することによって、還元剤を使用することなく金を水に分散させる技術も知られている(特開2000-281797号公報及び特開2000-160210号公報参照)。

しかしながら、これらの金の水系分散液でも、金の分散状態を確実に維持するのは困難であり、そのためには金の含有量を少なくとも 0. 1 重量 % 以下とする必要があるが、金の含有量の低い水系分散液は、インクジェット記録用インクとして使用しても殆ど発色が得られない。

[0006]

10 gの含有 プェット

一方、インクジェット記録用インクとして使用するために、金の水系分散液中の金の含有量を5重量%程度に調整すると、分散できない金が析出してしまうため、インクジェット記録用インクとしては使用できなかった。そのため、金色を発現させるインクジェット記録用インクは実用化されるに到っていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、上記問題を解決するものであり、金を高濃度で含有しても、金の分散安定性に優れる金の水系分散液の製造方法、並びに、分散安定性に優れると共に金色を確実に再現し得るインクジェット記録用インクを提供することを目的とするものである。

[0008]

20

30

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、鋭意検討した結果、特定の化合物を金の微粒子と組み合わせることによって、上記目的を達成し得ることを見出し、本発明に至った。

すなわち、本発明は、以下の通りである。

- [1] 下記工程を有する、金の水系分散液の製造方法。
- (1) 塩化金酸(HAUCI4) 水溶液から構成される反応用水相と、テトラアルキルアンモニウム塩の疎水性有機溶液から構成される有機相とを混合する工程、
- (2) 還元剤を添加する工程、
- (3)前記有機相と、下記一般式(I)で表される化合物を含む水溶液がら構成される移動用水相」とを混合する工程、及び、

HS(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-X (I)

(式中、Xは親水性基を表し、nは1~12の整数である。)

(4)前記移動用水相と前記有機相とを分離する工程

[0009]

[2] 前記一般式(I)で表される化合物が、下記一般式(II)で表される化合物とアルカリ性化合物とを混合することにより形成させられる、上記 [1] に記載の金の水系分散液の製造方法。

 $HS(CH_2)_{n-A}$  (II)

〔式中、Aは酸基を表し、nは1~12の整数である。)

[0010]

40

- [3] 前記一般式(II)において、Aが、カルボン酸及び/又はスルホン酸である、上記[2]に記載の金の水系分散液の製造方法。
- [4] 前記一般式(I)において、Xが、カルボン酸塩及びスルホン酸塩からなる群から選択される1種以上である、上記[1]に記載の金の水系分散液の製造方法。

[0011]

[5] 上記 [1]  $\sim$  [4] のいずれかに記載の金の水系分散液の製造方法から得られる分散液を含有する、インクジェット記録用インク。

[0012]

なお、上記一般式(I)で表される化合物を含有する水系金微粒子分散液へ、臭化アルキルアンモニウムを含有する有機相から金微粒子を容易に移動させ、且つ金微粒子を濃縮で

きる理由は明確ではなりが、以下のように推測される。

従来の金微粒子分散液の製法では、金微粒子の表面は塩化物イオン等が吸着されて帯電し 、 舒 電 反 発 力 に よ っ て 分 敢 安 定 性 を 得 て い る 。 し か し な が ち 水 系 の 環 境 下 で 、 イ オ ン 吸 着 による分散安定化だけでは、金数粒子の濃度が高くなり分散液中のイオン量が増えた場合 には、塩析されたような状態になる為、分散が不安定になり金微粒子が凝集して沈降・沈 殿が生成する等の不具合を生じる。

やれに対して、トルエンのような疎水性有機溶媒中では、水溶性イオン性物質の混入によ る凝集・沈降を防止出来るので、静電反発力による分散安定化が比較的容易である。しか し塩化金酸の還元による金微粒子の還元反応自体を疎水性有機溶媒中で行う事は、塩化金 酸の溶解性の問題から困難である。

やこで、本発明では水-有機溶媒の2相系で塩化金酸の還元及ひ金微粒子の生成を行う。 テトラアンモニウム 化 合 物 の 効 果 に より 、 塩 化 金 酸 を 有 機 相 へ 移 動 さ せ 、 有 機 相 ー 水 相 界 面での還元反応により生成した金微粒子の有機相への移動により凝集による沈降・粗大粒 子の発生による沈殿を防止する。さらに、化合物(I)の効果により、金微粒子を有機相 より水相へ安定な状態で移動させる。

[0013]

一般的に、硫黄原子は金表面に対して特異的に吸着される事が知られており、チオール( - S H ) 基や - S - S - 結合を有するシスルフィドのような化合物 等は金表面に対して、 これら官能基が金菱面に配向するように吸着する事が知られている。本発明ではこの現象 を利用し、水溶性であり、親水基を有するチオール化合物(I)を含有する水相と疎水性 有機溶媒がちなる金微粒子分散液を混合し、化合物(I)を金微粒子表面に吸着させ、金 微粒 子 表 囿 に 化 合 物 ( I ) か ら な る 保 護 層 を 設 け 、 せ の 表 面 を 親 水 性 に 改 質 す る 事 に よっ て、金物粒子を水相に移動させ、なお且つ分散安定性を確保する事を達成している。金物 粒子-保護層界面はAu-Sの相互作用によって、強固に吸着している。また保護層表面 は親水性官能基が配列する為、水系の環境下では良好な分散安定性を示す。また、直鎖ア ルキル基の鎖長を変化させる事で保護層の厚さを制御する事も可能である。

このように、上記一般式(I)で教される化合物を使用する事で金微粒子表面に凝集を防 止し、分散安定性を向上する保護層が形成され、従来の方法では不可能であった金微粒子 の高濃度化が可能になったのではないかと考えている。

また、上記の機構はあくまで仮定であって、本発明はこの機構に限定して解釈されるもの ではなり。

[0014]

【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施形態を詳細に説明する。

金 の 水 系 分 散 液 の 本 発 明 の 実 施 形 態 に 係 3 製 造 方 法 は 、 下 記 の ( 1 ) ~ ( 4 ) の エ 程 を 有 することを特徴とする。

( 1 )塩 化 金 酸 ( H A u C l z ) 水 溶 液 か ら 構 成 さ れ る 反 応 用 水 相 と 、 テ ト ラ ア ル キ ル ア ン モ ニ ウ ム 塩 の 疎 水 性 有 機 溶 液 か ら 構 成 さ れ る 有 機 相 と を 混 合 す る エ 程 、

(2) 還元剤を添加する工程、

(3)前記有機相と、下記一般式(1)で表される化合物を含む水溶液から構成される移 動用水相」とを混合する工程、及び、

 $HS(CH_2)_n - X$  (I)

(式中、Xは親水性基を表し、nは1~12の整数である。)

(4)前記移動用水相と前記有機相とを分離する工程

[0015]

工程(1)において使用される、テトラアルキルアンモニウム塩の疎水性有機溶液中のテ トラアルキルアンモニウム塩としてのアルキル基は、直鎖状、分岐状、環状のりずれであ ってもよく、通常炭素数1~16の、好ましくは炭素数1~12の置換されていてもよい アルキル基であり、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、プチル基、ヘプチル基、 ヘキシル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシ 10

20

30

ル基、ヘキサデシル基、 2 ークロロエチル基、 2 ープロモエチル基、 2 ーシアノエチル基 、 2 ーメトキシカルボニルエチル基、 2 ーメトキシエチル基、 3 ープロモプロビル基等が 学けられる。中でも、オクチル基が好ましい。従って、本発明において好ましいテトラア ルキルアンモニウム塩は、テトラオクチルアンモニウム塩である。

より具体的には、臭化テトラアルキルアンモニウム、塩化テトラアルキルアンモニウム等 を挙げることができ、中でも、臭化テトラアルキルアンモニウムが好ましい。

[0016]

また、工程(1)において使用される、テトラアルキルアンモニウム塩の疎水性有機溶液中の疎水性有機溶液としては、限定されるものではないが、ペンセン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、ソルペントナフサ等の芳香族炭化水素系、n-ヘキサン、n-ヘプタン、ミネラルスピリット等の通常の有機溶媒が使用され、好ましく芳香族炭化水素系の有機溶媒であり、特にはトルエンが好ましい。

本発明の実施形態においては、このテトラアルキルアンモニウム塩が、塩化金酸を反応用水相がら有機相へ移動させるための移動助剤の作用をしていると考えられる。

工程(1)における反応用水相と有機相との混合時間は、 2 時間以上が好ましく、これにより、塩化金酸を有機相に充分に移動させることができる。

[0017]

工程(2)において使用される還元削は、限定されるものではないが、水素化ホウ素ナトリウム、ヒドロキノン、ヒドラジン等が学けられる。

ここで、 還元削は水溶性のものが好ましく、 特に水素化ホウ素ナトリウムが好ましい。 本発明の実施形態においては、 限定されるものではないが、 この還元削による 還元反応が、 反応用水相と有機相との界面で行われ、 ゆっくりと反応が進行し、 そのため 金の凝縮が起こりにくくなり、 ひいては微粒子の金を安定的に分散させることが可能になったものと推測される。

[0018]

工程(3)において使用される移動用水相は、一般式(Ⅰ)で表される化合物を含む水溶液がら構成される。

この移動用水相に含まれる一般式(I)で表される化合物は、塩化金酸を有機相から移動用水相へ移動させる作用をしていると考えられる。

この有機相と移動用水相との混合時間は、 2 時間以上であることが好ましく、これにより、金微粒子を移動用水相に充分に移動させることができる。

[0019]

一般式(I)中、Xは親水性基を表し、カルボン酸、スルボン酸及びそれらの塩を挙げることができる。特にはカルボン酸塩及び/又はスルボン酸塩であり、これにより、金の水系分散液の分散安定性をより確実に確保できる。特に好ましくはカルボン酸塩である。具体的には、カルボン酸及びスルボン酸のナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、有機アミン塩等が挙げられる。

nは1~12の整数であり、好ましくは2~10である。

[0020]

上記の一般式(I)で表される化合物には、直鎖のアルキル基の一端にメルカプト基を有し、他端に親水性官能基、例えばカルボキシル基、スルホン基及ひせれらの塩等を有する水溶性化合物が挙げられる。例えばカルボキシル基を有するものには、3ーメルカプトプロピオン酸、5ーカルボキシー1ーペンタンチオール、7ーカルボキシー1ーペプタンチオール、11ーメルカプトウンデカン酸等が、カルボン酸塩を有するものには、3ーメルカプトプロピオン酸ナトリウム等が、スルホン酸塩を有するものには、2ーメルカプトエタンスルホン酸ナトリウム塩等が挙げられる。

[0021]

好ましくは、一般式(I)で表される化合物は、下記一般式(II)で表される化合物とアルカリ性化合物とを混合することにより形成させられる。

H8(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-A (II)

50

10

20

(式中、Aは酸基を表し、nは1~12の整数である。)

[0022]

一般式(II)中、Aは酸基を表し、特にはカルボン酸又はスルホン酸であり、これらの うちから1種以上が選択される。特に好ましくはカルボン酸である。

nは1~12の整数であり、好ましくは2~10である。

[0023]

一般式(I)で表される化合物を形成させる際に使用されるアルカリ性化合物は、限定されるものではないが、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物、アンモニア、有機アミンが学げられる。中でも、アルカリ金属の水酸化物が好ましく、特には水酸化ナトリウムが好ましい。

ここで、アルカリ性化合物の添加量は、少なくとも一般式(II)におけるAで表される酸基を中和し得る量であることが好ましい。すなわち、一般式(II)におけるAで表される酸基1当量に対して、アルカリ性化合物は1当量以上であるのが好ましく、より好ましくは0.9~1.1当量である。

[0024]

金の水系分散液の本発明の実施形態に係る製造方法において、塩化金酸(HAuCI4)水溶液は、通常 0. 1~ 2 0 重量%の、好ましくは 0. 5~ 5 重量%の濃度のものが使用される。また、テトラアルキルアンモニウム塩の疎水性有機溶液は、通常 0. 1~ 1 0 重量%の、好ましくは 1~ 5 重量%の濃度のものが使用される。両者の混合比は、好ましくは反応用水相:有機相= 1 0: 9 0~ 9 0: 1 0、より好ましくは 2 0: 8 0~ 8 0: 2 0 である。

[0025]

また、工程(2)における還元剤の添加量は、塩化金酸(HAuCl4)の重量に対して、好ましくは20~2000重量%、より好ましくは100~1500重量%である。 更に、工程(3)における一般式(I)で表される化合物を含む水溶液の添加量は、塩化金酸(HAuCl4)の重量に対して、一般式(I)で表される化合物が、好ましくは0.01~1重量%、より好ましくは0.05~0.5重量%となる量である。

[0026]

なお、本発明の実施形態においては、工程(2)の後に、有機相と反応用水相とを一旦分離して工程(3)を行う方法、あるいは、工程(2)の後に、反応用水相に一般式(I)で表わされる化合物を添加することによって、工程(3)において、反応用水相を移動用水相としても使用する方法、のとちらを採用しても良い。

[0027]

本発明の実施形態においては、この方法により、金を高濃度(0.1 重量%以上)で含有しながらも、高い分散安定性を維持し得る金の水系分散液を得ることができる。

[0028]

尚、上記方法によって得られた分散液中に含有される金の微粒子は、通常平均粒径100 NM以下であり、より好ましくは50NM以下である。また、通常、平均粒径20NM以下となっている。

[0029]

上記方法によって得られた金の水系分散液は、限定されるものではないが、薬品、化粧品、食品、水性塗料、及び、金色及び金の各種特性を再現するための各種インク等に適用することができるが、特には金色及び金の各種特性を再現するための各種インクに適用されるのが好ましい。

[0030]

次に、インクジェット記録用インクについて説明する。

本発明の実施形態に係るインクジェット記録用インクは、上記した金の水系分散液を含有することを特徴とする。ここで、金微粒子は、インク中に好ましくは1~10重量%、より好ましくは2~5重量%となるように含有される。

[0031]

50

40

10

20

10

20

30

50

また、本発明の実施形態に係るインクジェット記録用インクは、通常のインクジェット記録用インクに使用されている各種添加剤を添加することが可能である。

本発明の実施形態に係るインクジェット記録用インクに含有され得る添加剤としては、湿潤剤、浸透剤、界面活性剤、 P H 調整剤等が挙げられる。

# [0032]

インクジェット記録用インクは、保水性と湿潤性をもたらす目的で、高沸点水溶性有機溶媒がらなる湿潤剤を含有するのが好ましい。このような高沸点水溶性有機溶媒の具体例としては、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、プリングリコール、ポリプロピレングリコール、ヘキシレングリコール、グリコール、ヘキシレングリコール、グリコール、トリメチロールプロバン、などの多価アルコール類等を挙げることできる。この中でも、湯点が180℃以上の高沸点水溶性有機溶媒が好ましい。これらの高沸点水溶性有機溶媒の含有量は、インクジェット記録用インクの全重量に対して、好ましくは0.01~20重量%の範囲程度であり、より好ましくは5~20重量%の範囲である。

# [0033]

インクジェット記録用インクは、水性溶媒の記録媒体に対する浸透を促進する目的で、浸 透剤を含有するのが好ましい。水性溶媒が記録媒体に対して素早く浸透することによって 、画像の「みが少ない記録物を確実に得ることができる。このような浸透剤としては、エ チレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレ ングリコールモノプチルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテート、 ジエテレングリコールモノメテルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、 エチレングリコールモノーnープロピルエーテル、エチレングリコールモノーisoープ ロビルエーテル、ジエチレングリコールモノーiSo-プロビルエーテル、エチレングリ コールモノーn-プチルエーテル、ジエチレングリコールモノーn-プチルエーテル、ト リエチレングリコールモノーnープチルエーテル、エチレングリコールモノーセープチル エーテル、ジエチレングリコールモノーセープチルエーテル、 1 ーメチルー 1 ーメトキシ プタノール、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチ ルエーテル、プロピレングリコールモノーtープチルエーテル、プロピレングリコールモ ノーn-プロピルエーテル、プロピレングリコールモノーiSo-プロピルエーテル、ジ プロピレングリコールモノメチルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテル 、ジプロピレングリコールモノーn-プロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノー iSo-プロピルエーテル、プロピレングリコールモノーn-プチルエーテル、ジプロピ レンプリコールモノーnープチルエーテル等の多価アルコールのアルキルエーテル類(グ リコールエーテル類ともいう)、およひ1.3-プロパンジオール、1.4-プタンジオ ール、1、5ーペンタンジオール、1、6ーヘキサンジオール、1、7ーヘブタンシオー ル、1.8-オクタンシオール、1.2-ペンタンシオール、1.2-ヘキサンジオール 等の直鎖炭化水素のジオール類がら適宜選択されて良いが、特に、プロピレングリコール モ / プ チ ル エ ー テ ル 、 ジ プ ロ じ レ ン グ リ コ ー ル モ / プ チ ル エ ー テ ル 、 ジ エ チ レ ン グ リ コ ー ルモノプチルエーテル、トリエチレングリコールモノプチルエーテル、1、2-ペンタジ オール、1.2-ヘキサンジオールが好ましい。これらの浸透剤の含有量は、インクシェ ット記録用インクの全重量に対して、 好ましくは 0 ~ 2 0 重量 % 、 さらに好ましくは 0 ~ 10重量%である。特に、1.2-ペンタジオール、1.2-ヘキサンジオール等の1. 2-アルキルジオールを用いることによって、印字後の乾燥性と みが格段に改善される

# [0034]

また、前掲したグリコールエーテル類を使用する場合には、特に、グリコールエーテル類と後述する界面活性剤としてのアセチレングリコール化合物とを併用するのが好ましい。 さらに、水溶性有機溶媒としては、 2 ーピロリドン、Νーメチルピロリドン、εーカプロラクタム・ジメチルスルホキシド、スルホラン、モルホリン、Νーエチルモルホリン、1 ,3-シメチル-2-イミダグリシノン等の極性溶媒を挙げることができ、これらから-種以上選択して用いるのが好ましい。

これちの極性溶媒の含有量は、 インクジェット記録用インクの全重量に対して、 好ましく は 0. 01重量%~20重量%であり、より好ましくは1重量%~10重量%である。 [0035]

ま た 、 イ ン ク ジ ェ ッ ト 記 録 用 イ ン ク は 、 界 面 活 性 剤 、 特 に ア ニ オ ン 性 界 面 活 性 剤 お よ び / またはノニオン性界面活性剤を含んでなることが好ましい。アニオン性界面活性剤の具体 例としては、アルカンスルホン酸塩、 α − オレフィンスルホン酸塩、アルキルペンセンス ル ホ ン 酸 塩 、 ア ル キ ル ナ フ タ リ ン ス ル ホ ン 酸 、 ア シ ル メ チ ル タ ウ リ ン 酸 、 ジ ア ル キ ル ス ル ホ 琥 珀 酸 等 の ス ル ホ ン 酸 型 、 ア ル キ ル 硫 酸 エ ス テ ル 塩 、 硫 酸 化 油 、 硫 酸 化 オ レ フ ィ ン 、 ポ リオキシエチレンアルキルエーテル 硫酸エステル塩:脂肪酸塩、アルキルザルコシン塩な とのカルポン酸 型、: アルキルリン 酸 エステル 塩、 ポリオキシエチレンアルキルエーテル リン酸エステル塩、モノグリセライトリン酸エステル塩などのリン酸型エステル型、:等 **が挙げられる。また、ノニオン性界面活性剤の具体例としては、ポリオキシエチレンアル** キルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンアル キルエステル、ポリオキシエチレンアルキルアミドなどのエチレンオキシド付加型:プリ セリンアルキルエステル、ソルピタンアルキルエステル、シュガーアルキルエステルなど の ポ リ オ ー ル エ ス テ ル 型 : 多 価 ア ル コ ー ル ア ル キ ル エ ー テ ル な ど の ポ リ エ ー テ ル 型 : ア ル カノールアミン脂肪酸アミドなどのアルカノールアミド型:が学げられる。

[0036]

特 に 、 イ ン ク ジ ェ ッ ト 記 録 用 イ ン ク は 、 界 面 活 性 剤 と し て ア セ チ レ ン グ リ コ ー ル 化 合 物 を 含んでなることが望ましい。アセチレングリコール化合物の添加によって、インクを構成 する水性溶媒の記録媒体への浸透性を高くでき、種々の記録媒体において、みの少ない印 刷が期待できる。

本発明において用いられるアセチレングリコール化合物の好ましい具体例としては、下記 の式(1)で表される化合物が挙げられる。

[0037]

[化1]

[0038]

上記式(1)において、m及びnは、それぞれ0≤m+n≤50を満たす数である。また 、 R <sub>1</sub> 、 R <sub>2</sub> 、 R <sub>3</sub> 及 び R <sub>4</sub> は 、 それ ぞれ 独立し て ア ル キ ル 基 ( 好 ま し く は 炭 素 数 6 以 下 のアルキル基) である。

10

10

30

50

上記式(1)で表される化合物の中でも、特に好ましくは、2、4、7、9-テトラメチル-5-デシン-4、7-ジオール、3、6-ジメチル-4-オクチン-3、6-ジオール、3、5-ジメチル-1-ヘキシン-3-オールなどが挙げられる。上記式(1)で表される化合物は、アセチレングリコール系界面活性剤として市販されている市販品を利用することも可能であり、その具体例としては、サーフィノール104、82、465、485またはTG(いずれもAir ProductS and CkemicalS 社より入手可能)、オルフィンSTG、オルフィンE1010(以上、日信化学社製 商品名)が挙げられる。

[0039]

これらの界面活性剤の含有量は、インクジェット記録用インクの全重量に対して、好ましくは 0 . 0 1 ~ 1 0 重量%の範囲であり、より好ましくは 0 . 1 ~ 5 重量%である。 【 0 0 4 0 】

また、インクジェット記録用インクは、糖を含有してもよい。水溶性で保水効果のある糖を使用することによって、水分の蒸発の抑制効果が高まり、ヘッドのノズル先端部での乾燥によるインクの粘度上昇やインクの固化を防止できるため、インクの目詰まりをより確実に防止することができ(目詰まり信頼性を向上でき)、長期にわたって良好な吐出安定性を確保することができる。糖としては、単糖類、少糖類、多糖類あるいは配糖体などを挙げることができ、アルデヒド型、ケトン型あるいは糖アルコール型を挙げることができ

糖の含有量は、インクジェット記録用インクの全重量に対して、好ましくは 2 ~ 1 0 重量 %である。

[0041]

[0042]

さらに、インクジェット記録用インクは、防カビ、防腐、防錆の目的で、安息香酸、ジクロロフェン、ヘキサクロロフェン、ソルビン酸、Pービドロキシ安息香酸エステル、エチレンジアミン四酢酸(EDTA)、デビドロ酢酸ナトリウム、1.2ーペンチアゲリンー3ーオン「製品名:プロキセルXL(アビシア製)」、3.4ーイソチアゲリンー3ーオン、4.4ージメチルオキサゲリジン等を含むことができる。

100431

さらに、インクジェット記録用インクは、記録ヘッドのノズルが乾燥するのを防止する目 40 的で、尿素、チオ尿素、及び/又はエチレン尿素等を含むことができる。

[0044]

インクジェット記録用インクは、せれぜれ、表面張力が25~45mN/mであることが好ましく、30~40mN/mであることが更に好ましい。表面張力が25mN/m未満であると、ヘッドのノズル周辺部を満らすため吐出安定性が低下するあせれがあり、45mN/mを超えると、普通紙上において、みが発生したり、多色印刷の場合にプリードが発生するおせれがある。

[0045]

尚、本発明の実施形態に係る金の水系分散液を用いたインクジェット記録用インクは、紙 等の媒体に印刷された時点で金色を呈するものではなく、その後の処理(例えば、 加熱処 理、UV処理等)によって金色の光沢を呈するものも含む。また基板上に印刷を行う事で電子回路のパターニングや端子の処理等に使用する事も可能である。

[0046]

【実施例】

以下、実施例及び比較例を挙げ、本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

[0047]

(1) 金の水系分散液の製造

実施例1

○. ○ 3 m ○ Ⅰ / Ⅰ の塩化金酸(HAuC Ⅰ 4 )水溶液 3 ○ m Lを反応容器に入れ、次いで ○. ○ 5 m ○ Ⅰ / Ⅰ の臭化テトラオクチルアンモニウムのトルエン溶液 8 ○ m Lを添加して、反応用水相と有機溶媒相の 2 相からなる混合液を調製した。常温、常圧下で 3 時間 混合して、塩化金酸を反応用水相から有機溶媒相へ移動させた。その後、 ○. 4 m ○ Ⅰ / Ⅰ の水素化ホウ素ナトリウム水溶液 2 5 m Lを添加し、常温、常圧下で 3 時間 混合して、反応させた。反応終了後、反応用水相は無色透明であり、有機溶媒相は暗紫色であった。反応用水相と有機溶媒相を分離させて、金コロイドのトルエン分散液を得た。別に、 ○. 1 m ○ Ⅰ / Ⅰ の水酸化ナトリウム水溶液 2 7 m Lに、 ○. 3 m ○ Ⅰ / Ⅰ のHS(CH₂)₂ C〇〇Hはナカライテスク社製のものを使用)を 9 m Ⅰ 添加し、イオン交換水 4 m Lを加えて十分 し、 4 ○ m Lの移動用水相を準備した。

反応容器にこの移動用水相を注ぎいれ、これに上記にて調製した金コロイドのトルエン分散液を加え、 を開始した。常温、常圧下で2時間 し、金コロイドを移動用水相へ移動させた。移動操作終了後、移動用水相とトルエン相を分離し、金コロイドの水分散液(実施例1の金の水系分散液)を得た。この時の金コロイド濃度は約4重量%であった。 尚、この分散液をガラス板上に塗布し、150℃に加熱しながら低圧水銀灯でUV照射を行うことによって、ガラス基板上に金光沢を有する膜が形成できることを確認した。

[0048]

(2) インクジェット記録用インクの製造

宝 旃 冽 9

下記に記載の成分を配合・溶解させてインク溶媒1を調製した。次いで、実施例1の金の水系分散液(309)を させながら、インク溶媒1(109)を徐々に滴下して、常温で20分間 した。その後、5μmのメンプランフィルターで 過して、実施例2のインクジェット記録用インクを調製した。インク中において、金微粒子は安定に分散していた。

[0049]

インク溶媒1

グリセリン

48重量%

ノニオン系界面活性剤

4.0重量%

(Air Product and Chemicals社製、

商品名サーフィノール465)

トリエタノールアミン

1.2-ヘキサンジオール

糖アルコール(林原生物化学研究所製、

商品名HS-500)

イオン交換水

4. 0 重量%

12.0重量%

16.0重量%

残量

40

50

フロントページの続き

(51) Int. CI. 7

FI

テーマコード(参考)

C09D 17/00

B41J 3/04 101Y

(72) 発明者 福井 俊巳

京都府京都市下京区中堂寺南町184番地 京都リサーチパーク 株式会社関西新技術研究所内

(72) 発明者 佐藤 彩子

京都府京都市下京区中堂寺南町134番地 京都リサーチバーク 株式会社関西新技術研究所内

(72) 発明者 山田 憲司

京都府京都市下京区中堂寺南町134番地 京都リサーチパーク 株式会社関西新技術研究所内 Fターム(参考) 20056 FC02

2H086 BA53 BA55 BA59

4J037 AA04 EE08 EE19 EE28

4J039 BA06 GA24

4K017 AA08 BA02 EJ01